esp@cenet document view

Page 1 of 1

Process for preparing tris (2-chloro isopropyl) ester of phosphoric acid

Patent number:

EP0398095

Publication date:

1990-11-22

Inventor:

BLOCK HANS-DIETER DR (DE); ROTH WILFRIED (DE)

Applicant:

BAYER AG (DE)

Classification:

- International:

C07F9/09

- european:

C07F9/09A1

Application number: EP19900108481 19900505

Priority number(s): DE19893916272 19890519

Also published as:

JP3005491 (A) EP0398095 (A3)

DE3916272 (A1)

EP0398095 (B1)

Cited documents:

DE1290532

Abstract of EP0398095

The present invention relates to a process for the preparation of tris(2-chloro(iso)propyl) phosphate by reaction of phosphorus oxychloride and propylene oxide in the final product as solvent, in which phosphorus oxychloride and propylene oxide are reacted continuously in a molar ratio of 1.00: 3.09 to 3.25 at 80-95 DEG C in the presence of 1.7 to 2.8 x 10<-><3> mol of titanium tetrachloride and subsequent work-up takes place by successive treatment with acid, and, if desired, water, with alkali, washing with water, and, if desired, steam distillation, and drying.

Data supplied from the esp@cenet database - Worldwide



(ii) Veröffentlichungsnummer:

0 398 095 A2

12

EUROPÄISCHE PATENTANMELDUNG

Anmeldenummer: 90108481.4

(5) Int. Ci.5: C07F 9/09

- 2 Anmeldetag: 05.05.90
- Prioritat: 19:05:89 DE 3916272
- Veröffentlichungstag der Anmeldung:
 22.11.90 Patentblatt 90/47
- Benannte Vertragisstaaten: CH DE FR GB IT LI

D-5090 Leverkusen 1 Bayerwerk(DE)

- Erfinder: Block, Hans-Dieter, Dr. Biesenbach 49
 D-5090 Leverkusen 3(DE)
 Erfinder: Roth, Wilfried
 Replinghofener Strasse 21
 D-5093 Burscheld(DE)
- (a) Verfahren zur Herstellung von Phosphorsäure-tris(2-chlor(iso)-propyi)estern.
- © Die vorliegende Erfindung betrifft ein Verfahren zur Herstellung von Phosphorsäure-tris(2-chlor(iso)Propyl) ester durch Umsetzung von Phosphoroxychlorid und Propylenoxid in dem Endprodukt als Löaungsmittel, wobel man Phosphoroxychlorid und Propylenoxid im Molverhältnis 1,00 : 3,09 bis 3,25 bei 80-95 °C in Gegenwart von 1,7 bis 2:810⁻³ mol Titantetrachlorid kontinuierlich umsetzt und die anschließende Aufbereitung durch aufeinanderfolgende Behandlung mit Säure, gegebenenfalls Wasser, mit Alkali, Wasserwäsche, gegebenenfalls Wasserdampfdestillation und Trocknung erfolgt.

EP 0 398 095 A2

Verfahren zur Herstellung von Phosphorsäure-tris(2-chlor(iso)-propyl)estern

Die vorliegende Erfindung betrifft ein Verfahren zur Herstellung von Phosphorsäure-tris(2-chlor-(iso)-propyl)estern, also einem Gemisch von Tri-Estern der Phosphorsäure mit 2-Chlorpropanol-1 und 1-Chlorpropanol-2 aus Phosphoroxychlorid und Propylenoxid.

Phosphorsäure-tris(2-chlor(iso)propylester), häufig als TCPP abgektirzt und auch im weiteren hier als TCPP bezeichnet, ist ein wertvolles und häufig eingesetztes Flammschutzmittel für Polymere, z.B. für Polyurethan-und Polyisocyanurat-Schäume. Aus diesem Grunde sind auch verschiedene Maßnahmen erarbeitet und vorgeschlagen worden, seine Synthese aus Phosphoroxychlorid und Propylenoxid zu verbessern.

Nach GB-PS 701 794 werden Phosphorsäure-tris(2-chloralkyl)ester durch Umsetzung von Phosphoroxychlorid mit Alkylenoxiden bei Temperaturen zwischen 20°C und 100°C in Gegenwart von Titan- oder Zirkonhalogeniden erhalten, wobei die Zirkon- und Titanhalogenide im Gegensatz zu den zuvor verwendeten Katalysatoren erstmals eine sichere Syntheseführung erlaubten. Farbhelle und ausreichend reine Präparate konnten nach der angegebenen Verfahrensweise allerdings nur durch Destillation der Rohprodukte unter technisch kaum realisierbaren Laborbedingungen im Hochvakuum erhalten werden.

Dieser Nachteil bleibt auch bestehen, wenn man die Arbeitsweise der GB-PS 985 752 verwendet und präformierte Titanester als recyclisierbare Katalysatoren verwendet.

Ein in der US-PS 3 100 220 vorgeschlagenes Katalysatorsystem, eine Mischung aus Titantetrachjorid und Phosphortrichlorid, soll gegenüber Titantetrachlorid allein eine überragende Aktivität aufweisen und wesentlich kürzere Reaktionszeiten ermöglichen. Die besten Ergebnisse lassen sich mit diesem Katalysatorsystem bei 55°C bis 65°C, also bei etwa 60°C erzielen; nichtsdestoweniger wird für Tris-(2-chlor(Iso)-propyl)phosphat nach langer Reaktionsdauer noch eine Nachreaktionszelt von einer Stunde benötigt. Derüberhinaus ist bekannt geworden, daß aus Phosphortrichlorid gebildete Phosphorigsäuretrialkylester, hier Phosphorigsäure-tris-(2-chlorpropyl)ester, gegen Hydrolyse sehr empfindlich sind; damit wird die Stabilität des Produktes negativ beeinflußt.

Auch die in der GB-A 1 160 951 angegebene Arbeitsweise benötigt für die Umsetzung von Phosphoroxychlorid mit Propylenoxid bei 50°C vier Stunden und noch eine weitere Nachreaktionszelt von einer Stunde bei 55°C, wobei Titantetrachlorid als Katalysator funglert.

A.N. Pudovik, E.M. Falzullin und G.I. Zuravlev (Zh. obshch. Khim. <u>36</u>, (1986) Nr. 8, S. 1454-1459) beschreiben die Umsetzung von Phosphoroxychlorid mit Propylenoxid zu Phosphorsäure-tris(2-chlor(Iso)-propyl)ester bei 40-90 °C in Gegenwart von Wasser oder Salzsäure, wobei bei 40-90 °C Reaktionstemperatur zwischen 4 und 7 Stunden Reaktionszeit oder bei Zimmertemperatur 4 bis 6 Tage Reaktionszeit benötigt werden

US-PS 3 557 260 verwendet als Ketalysator für die Reaktion von Phosphoroxychlorid und Propylencodd eine Kombination der vorstehend beschriebenen Systeme, nämlich Titan in Form der Sulfate in Gemeinschaft mit Wasser. Dabei ergeben sich allerdings immer noch mehrstündige Reaktionszeiten, selbst wenn bei 90°C und darüber gearbeitet wird.

Die DE-AS 1 290 532 beschreibt ein Verfahren, welches durch eine kontinulerliche Arbeitsweise das zuvor nur schwer lösbare Problem der Wärmsabfuhr bei der Synthese der Phosphorsäure-tris-2-chloralkylester bequem zu lösen gestattet. Allerdings bedarf auch dieses Verfahren der DE-AS 1 290 532 noch wenigstens 10 %iger Überschüsse an Alkylenoxid, hier Propylanoxid. Darüber hinaus betragen die Reaktionszeiten, die für die Umsetzung zu einem brauchbaren Produkt benötigt werden, zwischen zwei und zwanzig Stunden, in dem angeführten Beispiel sind es 13,5 Stunden für TCPP; bevorzugt für die Herstellung eines qualitetiv besonders guten Produktes sind zwischen 5 und 10 Stunden Verweildauer im Reaktor.

Keines der Verfahren nach dem Stand der Technik ist also in der Lage, Tris-(2-chlor(iso)propyl)phosphat aus Phosphoroxychlorid und Propylenoxid in einer für die Technik erstrebenswerten kurzen
Reaktionszeit von weniger als zwei Stunden zu erzeugen, insbesondere auch nicht unter Beachtung der
Randbedingungen einer kontinuierlichen Reaktionsführung bei sparsamem Einsatz der Ausgangsmaterialien
und der Forderung, ein qualitativ hochwertiges Endprodukt zu erzeugen.

Der vorliegenden Erfindung lag daher die Aufgabe zugrunde, ein kontinuierliches Verfahren zur Herstellung von Tris(2-chlor(iso)propyl)phosphat aus Phosphoroxychlorid und Propylenoxid zur Verfügung zu stellen, welches ein qualitativ hochwertiges Tris-(2-chlor(iso)propyl)phosphat in kurzer Reaktionszeit von weniger als zwei Stunden bei sparsamem Einsatz der Ausgangsmaterialien erzeugt.

Diese Aufgabe wird erfindungsgemäß dadurch gelöst, daß Phosphoroxychlorid und Propylenoxid im Molverhältnis 1:3,09 bis 3,50, vorzugsweise bis 3,25 in Gegenwart von 1,7x10⁻³ bis 2,8x10⁻⁸ mol

Titantetrachlorid pro mol Phosphoroxychlorid bei Reaktionstemperaturen von ca. 80°C bis ca. 95°C umgesetzt werden.

Da nachgewiesen ist (DDR-Paternschrift 125 035, S. 4, Zeile 14-23), daß sich als Katalysator zugesetztes Titantetrachlorid in der Reaktionsmischung umsetzt und somit wahrscheinlich eines oder mehrere dieser Folgeprodukte die eigentlich katalytisch wirksame Spezies darstellen, können gleichwertig an Stelle des Titantetrachlorids auch dessen Umsetzungsprodukte mit den gleichzeitig in der Reaktionsmischung vorhandenen Stoffen Phosphoroxychlorid, Propylenoxid und Tris-(2-chlor(iso)propyl)phosphat in äqulvalenter Menge eingesetzt werden.

Die Lösung der gestellten Aufgabe auf diesem Weg ist schon insofem überraschend, als die bisher herrschende Lehre vor Reaktionstemperaturen über 80°C wamte, so z.B. DDR-Patentschrift 125 035 (S. 1. Zeile 24; S. 3, Zeile 28 ff) mit dem Hinweis auf oberhalb 80°C auftretende Nebenraktionen und US-PS 3 557 206 (Spalte 1, Zeile 39 ff). Deshalb ist auch bisher ein tiefer liegender Temperaturbereich bevorzugt worden, worauf US-PS 3 100 220 (Spalte 1, Zeile 54, 55) deutlich hinweist.

Die für des erfindungsgemäße Verfahren einzusetzende Menge Katalysator Titantetrachlorid unterscheiden sich debei nicht wesentlich von jenen Mengen, die schon bisher für diese Reaktion empfohlen worden sind; sie liegen sogar mit 0,22 bis 0,34 Gew.-%, bezogen auf eingesetztes Phoshoroxychlorid, entsprechend 1,8-10⁻³ bis 2,8-10⁻³ mol Titantetrachlorid pro mol Phosphoroxychlorid am unteren Ende der früher empfohlenen Katalysatorkonzentrationen.

Für die diskontinuierliche Umsetzung von Phosphoroxychlorid mit Alkylenoxiden, so also auch mit Propylenoxid. durch Zugabe des Alkylenoxids zu vorgelegtem Phosphoroxychlorid sind schwankende Angaben zum erforderlichen Überschuß an Alkylenoxid gemacht worden, es wurde zumelst ein kleiner Überschuß für ausreichend gehalten.

In der DE-AS 290 532 ist ein Überschuß an Propylenoxid gegenüber der theoretisch erforderlichen Menge von 50 % in das kontinuierliche Verfahren eingesetzt worden, das eind 4,5 mol Propylenoxid pro 1 mol Phosphoroxychlorid. Auch wenn dieser Überschuß an Propylenoxid wieder gesförmig aus der Reaktionsmischung ausgetrieben und an anderer Stelle wieder kondensiert werden kann, ist die Kreislaufführung eines derart großen Propylenoxid-Überschusses energielntensiv und unwirtschaftlich.

Das erfindungsgemäße Verfahren kommt dagegen bei kontinujerlicher Fahrweise mit 3,09 mol Propylenoxid pro mol Phosphoroxychlorid, also mit ca. 3 % Propylenoxid-Überschuß aus. Dies ist umso erstaurnlicher als unter sonst gleichartigen Bedingungen bei diskontinuierlicher Umsetzung ein höherer Propylenoxid-Überschuß beriötigt wird, um ein vergleichbar hochwertiges Produkt zu erhalten.

Wie in den nachfolgenden Belspleten näher belegt wird, erweisen sich unter den Bedingungen des erfindungsgemäßen Verfahrens Verweitzeiten zwischen 0,5 und 1,6 Stunden als ausreichend, ein qualitativ hochwertiges, also farbhelles und säurearmes Produkt Tris(2-chlor(iso)propyl)phosphat zu erzeugen.

Die Umsetzung von Phosphoroxychlorid und Propylenoxid nach dem erfindungsgemäßen Verfahren kann sowohl in einem einzelnen gerührten oder ungepumpten Reaktor wie auch in einer Kaskade aus hintereinandergeschalteten Reaktoren wie auch in einem geeignet ausgebildeten Reaktor mit Gegenstromführung der Reaktionskomponenten erfolgen. Die letztgenannte Arbeitsweise ist in der DE-AS 1 290 532 dargestellt. Ward in einem gerührten oder ungepumpten Reaktor gearbeitet, müssen die Vorrichtung zur Abfuhr der Reaktionswärme ausreichend groß dimensioniert sein. Vorzugsweise bildet der Wärmeaustauscher selbst den Reaktor oder einen wesentlichen Teil desselben. Werden zwei oder mehr Reaktoren hintereinandergeschaltet, kann die Vorrichtung zur Wärmeabfuhr aus den nachgeschalteten Reaktoren bei vergleichbar großer Verweilzeit deutlich kleiner gestaltet werden. Selbstverständlich ist es auch möglich, in einem ersten Reaktor nur eine teilweise Umsetzung herbeizuführen, indem beispielsweise nur eine unzureichende Menge Propylenoxid eindosiert wird, und anschließend die weitere Umsetzung in dem nachfolgenden Reaktor bzw. in den nachfolgenden Reaktoren durch Nachdosieren der Unterschußkomponente zu bewirken, jedoch sind in dieser Arbeitsweise kelne besonderen Vortelle zu erkennen.

Das den Reaktionsteil verlassende rohe TCPP kann vor der weiteren Aufarbeitung durch Anlegen eines Vakuums von Leichtsiedem, wobei es sich im wesentlichen um nücht verbrauchtes Propylenoxid handelt, befreit werden. Wenn auch dieser Schritt die nachfolgende Aufarbeitung und Reinigung des Produktes erleichtert, so ist er dennoch nicht unbedingt nötig, da auch die nachfolgenden Waschstufen zu einer Zerstörung des Propylenoxids durch Hydrolyse und Acidolyse und zu dessen Entfernung aus der Produktphase führen.

Die Aufarbeitung des rohen Tris-(2-chlor(iso)propylphosphats erfolgt in der Reihenfolge, daß zunächst mit Lösungen starker Mineralsäuren, danach mit wäßriger Alkalimetallhydroxid-Lösung und abschließend mit Wasser gewaschen wird, sodann das gewaschene Produkt einer Wasserdampfdestillation unterworfen und zum Schluß getrocknet wird.

Die Wasche mit Mineralsäure-Lösung dient dem Zwecke, gelöste Titan(IV)-Verbindungen aus dem

Produkt herauszulösen, wie schon in der DE-OS 2 302 843 für andere 2-Chloralkylphosphate ausgeführt. Bevorzugt dafür eingesetzte Mineralsäuren sind Salzsäure und Schwefelsäure oder eine Kombination derselben in der zeitlichen Reihenfolge Schwefelsäure und danach Salzsäure. In der wäßrigen Phase beträgt die Säurekonzentration zwischen ca. 1 mol H*/I und 6 mol H*/I, vorzugswelse zwischen ca. 3 molH*/I und 5,5 mol H*/I. Wenn mit Säurekonzentrationen im unteren Bereich gearbeitet werden soll, muß die Säurewäsche wenigstens zweistufig, gegebenenfalls mehrstufig ausgeführt werden.

Vor dem Übergang auf die alkalische Wäsche kann gewünschtenfalls mit Wasser gewaschen werden, um den größeren Teil der im Produkt gelösten Säure auszuwaschen.

Sowohl die Wäsche mit mineralsauren Lösungen wie gegebenenfalls mit Wasser erfolgen unabhängig voneinander bei Temperaturen zwischen 15°C und ca. 100°C, bevorzugt allerdings bei Temperaturen oberhalb 35°, besonders bevorzugt bei Temperaturen von ca. 60°C bis ca. 90°C.

Für die alkalische Wäsche eignen sich verdünnte Alkalimetallhydroxid-Lösungen, Erdalkalimetallhydroxid-Lösungen und alkalisch reagierende Salze der Alkalimetalle. z.B. Alkalimetallcarbonate in Lösung, grundsätzlich sind auch Amin-Lösungen einsetzbar. Bevorzugt wird Natronlauge eingesetzt. Die Konzentration des gelösten Alkalimetall- bzw. Erdalkalimetallhydroxids beträgt vorteilhafterweise zwischen 0,05 und 1,0 mol/3.

Alkalimetalisalz-Lösungen können in höherer Konzentration bis zur Löslichkeitsgrenze eingesetzt werden, die Abtrennung der wäßrigen Phase vom Produkt wird jedoch erleichtert durch Beschränkung auf Konzentrationen unter 2,0 mol/l.

Für die alkalische Wäsche werden tiefere Temperaturen als für die Wäsche mit Säure bevorzugt, geeignet sind 15°C bis 80°C für Lösungen der Hydroxide, Lösungen der Carbonate werden bis ca. 90°C eingesetzt.

Der Wäsche mit der wäßrigen Alkalimetallhydroxid-Lösung schließt sich eine Wasserwäsche an, um Reste Alkali und Alkalimetallsalze saurer Nebenprodukte und wasserlösliche Neutralstoffe zu entfernen. Das Auswaschen des gelösten Alkalis findet bei 15°C bis 100°C statt, bevorzugt oberhalb 35°, besonders bevorzugt bei ca. 60°C bis ca. 90°C.

Der Gesamtprozeß der vorgenannten Waschstufen erfolgt kontinulerlich entweder in einer Gegenstrom-Waschsäule, wobel das Produkt von oben zugegeben wird und im Gegenstrom durch die einzelnen Waschmedien, die nach unten abgestuft von der Seite eingebracht werden, geführt wird oder aber in einer Kaskade von Mixer-Settlern, wobei die einzelnen Waschschritte in beiden Verfahren auch jeweils mehrstufig ausgeführt sein können. Solche Waschverfahren sind in der DE-OS 2 338 138 beschrieben.

Das Phasenverhältnis von organischer Produktphase zu wäßriger Waschphase beträgt in den vorgenannten Waschschritten jeweils zwischen 10:1 und 1:10, vorzugsweise jedoch zwischen 3:1 und 1:2.

Das gewaschene, nunmmehr von Titan und sauren Verunreinigungen befreite Tris(2-chlor(iso)propyl)phosphat wird zur Entiernung geruchsintensiver oder zur Ver färbung neigender organischer Begleitstoffe,
soweit sie bei der vorangehenden Wäsche noch nicht entfernt wurden, einer Wasserdampfdestillation
unterworfen. Vorzugsweise werden dabei das Produkt TCPP und der Wasserdampf im Gegenstrom
zueinander geführt, indem beispielsweise das TCPP oben auf eine mit Füllkörpern oder durchlässigen
Boden versehene Kolonne aufgegeben wird und von unten Wasserdampf eingeblasen wird. Das unten
austretende gereinigte Produkt wird, gegebenenfalls nach Abtrennung mitgeführten Wasserdampf-Kondensats, einer raschen und schonenden Trocknung zugeführt, wobei das Wasser bis auf Restgehalte unter 0,2
%, vorzugsweise unter 0,05 %, entfernt wird.

Das erfindungsgemäße Verfahren soll anhand der folgenden Beispiele noch näher erläutert werden (%-Angaben bedeuten Gew.-%).

Beispiele

Alle Versuche wurden in einer aus drei gerührten und temperierten Reaktoren bestehenden Versuchsapparatur durchgeführt. Die Reaktoren sind mit gelochten Flügelrührem und mit Edelstahl-Wärmeaustauscher-Schlangen ausgerüstet. Das Arbeitsvolumen eines jeden Reaktors beträgt 380 ml.

Phosphoroxychlorid, dem der Katalysator Titantetrachlorid bereits beigemischt ist, sowie auch Propylenoxid werden mit Telab-Pumpen FB 411 in den 1. Reaktor gefördert. Eine Bestimmung der geförderten Mengen erfolgt vor Versuchsbeginn durch Wägung und während des Versuches durch Volumenmessung zwischen Pumpe und Reaktor.

Die Temperatur im 1. Reaktor wird dadurch gehalten, daß durch die einliegende Edelstahl-Schlange mit konstanter Geschwindigkeit temperiertes Wasser gepumpt wird; die aufgenommene Wärme wird im Thermostaten abgeführt. Die Edelstahl-Schlangen des zwelten und des dritten Reaktors werden ebenfalls

75

30

50

EP 0 398 095 A2

mit temperiertem Wasser beschicht, nur muß hier wegen der vernachlässigbar geringen Reaktionswärme und wegen hoher Abstrahlung geheizt werden.

Die in den angeführten Belspielen ermittelten Säuregehalte wurden in der Weise ermittelt, daß jeweils 10 ml Produkt mit 100 ml Wasser während 15 Minuten Intensiv vermischt wurden und sodann der Säuregehalt der wäßrigen Phase durch Titration mit 0,1 n Natronlauge bestimmt wurde.

EP 0 398 095 A2

Beispiele 1-5:	1-5;						
Die nach	Die nachfolgend tabellensch zusammengestellten Ergebnisse der Beisnigle 1-5 wirrden erhalten in der umzunghann benehalt.	Ingestellten Ergebnisse	der Beisniele 1-5	wirrden erhelten	odelanevan de ni	and becaused and	
wobei dle	wobei die milliere Verweilzeit auf 45 Minuten pro Reaktor eingestellt wurden. Der Einsatz an Katalyssatz hatzung nach nach mer handelbeitel zu.	finuten pro Reaktor eing	pestellt wurden, De	renden entenken er Einsatz an Kat	ni del Yorkiisterie Rivsaal rihatriio O	allo beschrieber Anga mol Titon	on Apparatur,
mol Phos	mol Phosphoroxychlorid, aufgelöst in dem leizteren.	dem letzteren.			Banaa laundi		
Beispfel	Molverhältnis	Reaktor 1	Reaktor 2	Säurenehalt	Reaktor 3	RAilronehalt	Forbo
ż	Propylenoxid:	ReaktTemp.	ReaktTemp.	mmol H //	Reakt - Temn	Tollogo in mo	20.00
	Phosphoroxychland	•				٠	
-	3,09	ວ <u>.</u> 08	၁ <u>08</u>	7 mmol/	D. 08	7 mmol/l	schusech colletes
N.	3,09	± €	. Le:	Remoli	8	Trout of	schmen genuich
o.	200		• •		3		echwach gelblich
•		3	ت چ پ	6 mmot	2	5 mmol/i	stark gelb
d	3,17	သ (28)	သ ဆ	8 mmoM	٠ 9	5 mmol/l	schwach gelblich
æ	3,17	70 C schwankendl	73°C	4 mmol/i	73° C	5 mmcV	Schwach delhlich

25

EP 0 398 095 A2

Aus den aufgeführten Vergleichsbelspielen 3 und 5 lst ersichtlich, daß eine deutlich über den Temperaturbereich von 80 bis 90°C hinausgehende Reaktionstemperatur zu stärker verfärbten Produkten führt, während eine tiefere Temperatur wie in Vergleichsbelspiel 5, In welchem 70°C als Reaktionstemperatur angestrebt war, eine zwischen ca. 60°C und ca. 95°C schwankenda Innentemperatur im ersten Reaktor zur Folge hat. Somit ist im letzteren Fall eine sichere Verfahrensführung nicht mehr gewährleistet.

	Beispiele 6-							
20	Die nachfolgend tabellarisch zusammengestellten Ergebnisse der Beispiele 6-12 werden erhalten, wenn in der oben beschriebenen Apparatur in allen drei Reaktoren eine Temperatur von 80°C aufrechterhalten wird und dem Phosphoroxychlorid 0.023 m i Titantetrachlorid pro 1 mol Phosphoroxychlorid beigefügt sind. Die mittlere Verweilzeit pro Reaktor beträgt dabei 40-45 Minuten.							
75	Beispiele Nr.	Molverhälmis Propylenoxid: Phosphoroxychlorid	Reaktor 2 Säuregehalt mmol H [*] /l	Reaktor 3 Säuregehalt mmol H [*] /I	Farbe			
	6 3,34 6 mmol/l . 5 mmol/l schwach gelblich							

schwach gelblich 6 mmol/l 5 mmol/l. 7 20 6 mmoV schwach gelblich-5 mmol/l 3,17 8 schwach gelblich 5 ттоИ Nomm 8 3,17 θ gelblich 7 mmol/l 7 mmol/1 3,08 10 75 mmol/l gelb 140 mmol/l 11 3,00 Nomm 88 gelb n.b. 3,00 25 12

Die Ergebnisse der Vergleichsbeispiele 10, 11 und 12 zelgen, daß auch beim Arbeiten im bevorzugten Temperaturbereich ein farblich befriedigendes Rohprodukt nur erhalten werden kann, wen ein Propylenoxid: Phosphoroxychlorid-Molverhältnis von 3,08 überschritten wird. Vergleichsbelspiel 6 belegt, daß eine weitere Erhöhung dieses Molverhältnisses keinen Einfluß in Richtung auf eine Farbaufhellung und eine Minderung des Restsäuregehaltes mehr hat.

Beispiele 13-18: Die nachfolgend tabellarisch zusammengestellten Ergebnisse der Beispiele 13-18 werden erhalten. Die nachfolgend tabellarisch zusammengestellten Ergebnisse der Beispiele 13-18 werden erhalten.

wenn in der oben beschriebenen Apparatur in allen drei Reaktoren eine Temperatur von 80°C aufrechterhalten wird und dem Phosphoroxychlorid 0.023 ol Titantetrachlorid pro 1 mol Phosphoroxychlorid beigefügt sind. In allen Fällen wurde ein farbhelles Produkte erhalten.

40	Beispiel Nr.	Molverhāltnis Propylenoxid: Phosphoroxychlorid	Reaktor 1 Säuregehalt	Reaktor 2 Säuregehalt	Reaktor 3 Säuregehalt	Mittlere Verweilzeit pro Reaktor
45	13 14 15 16 17	3,09 3,09 3,09 3,09 3,34 3,34	160 mmoV) 135 mmoV) (100 mmoV) 7,5 mmoV) 5 mmoV)	7 mmol/l 6 mmol/l 4 mmol/l 1 mmol/l 1 mmol/l	5 mmol/l 6 mmol/l 5 mmol/l 1 mmol/l 1 mmol/l	44 Minuten 22 Minuten 17 Minuten 88 Minuten 80 Minuten 60 Minuten

Die Beispiele 13-15 belegen, daß mit Verweitzeiten von zusammengenommen 34 Minuten bis 88 Minuten bereits in einer aus zwei Verweitgefäßen bestehenden Vorrichtung unter den angegebenen Bedingungen ein säurearmes und farbhelles Produkt erhalten werden kann. Darüber hinaus zeigt Beispiel 16, daß in einer aus nur einem Verweitgefäß bestehenden Apparatur ein qualitativ hochwertiges Produkt nach kurzer Verweitzeit erzeugt wird.

Aus den Vergleichsbeispielen 17 und 18 ergibt sich, daß auch bei höheren Propylenoxid-Überschüssen

bei vergleichbarer Verweilzeit in einer Ein-Reaktor-Apparatur ein qualitativ wesentlich verbessertes Produkt nicht resultiert.

Vergleichsbeispiele	19-22:
---------------------	--------

Propylenoxid in den angegebenen Mengen wurde zu vorgelegtern Phosphoroxychlorid (1,0 mol), das 0,023 mol Titantetrachlorid gelöst enthielt, hinzugetropft. Dabei wurde die Temperatur der Reaktlonsmischung auf 80-90° C durch Kühlung gehalten. Nach Zugabe des Propylenoxids innerhalb 25 Minuten wurde nach 10 Minuten auf Reaktionstemperatur gehalten.

Beispiele Nr.	Molverhältnis Propylenoxid : Phoshporoxychiorid	Säuregehalt	Farbe
19 20 21 22	3,00 3,09 3,17 3,34	580 478 n.b. 75	gelb gelb schwach gelblich

An diesen Beispielen wird ersichtlich, daß ansatzweiser Umsetzung von Phosphoroxyclorid und Propylenoxid zur Gewinnung eines farbheilen und nur wenig Säure enthaltenden Produktes ein mindestens 10 %iger Überschuß an Propylenoxid erforder ich ist.

Beispiel 23

10

15

25

so 1 kg TCPP-Rohprodukt, hergestellt nach der Verfahrensweise von Beispiel 16, werden wie folgt

Unter Rühren und im Vakuum wird das Produkt in einem Glaskolben im sledenden Wasserbad erwärmt, bis nach 30 min bei 95°C ein Vakuum von 25 mbar erreicht ist. Nach Belüften des Gefäßes werden 0,75 l wäßrige Salzsäure mit einem Gehalt von 4,8 mol/HC/I, vorgewärmt auf ca. 50°C, hinzugefügt und bei fortgesetztem Erwärmen der Mischung wird 4 min durchgerührt und danach die Mischung zwecke Phasentrennung in einen Scheidetrichter überführt. Die abgetrennte, noch c. 80°C heiße organische Phase wird 3 Minuten mit 300 ml heißen Wasser durchgeführt und nach Phasentrennung wieder von der wäßrigen Phase abgetrennt. Die derarzt vorbereitete organische Phase wird nach dem Abkühlen auf 70°C mit 0,7 l 0,2 n Natronlauge versetzt, wobei die Temperatur der Mischung auf 60-70°C gehalten wird und ca. 5 Minuten durch Rühren gut durchgemischt wird. Die Phasentrennung erfolgt bei 60°C, im Anschluß wird die organische Phase noch zweimal bei 70°C mit je 1 l Wasser durchmischt und gewaschen. Die abgetrennte organische Phase wird in einem Kolben auf 120°C erhitzt und sodann wird ca. 20 Minuten lang ein auf ca. 120°C überhitzter Wasserdampf hindurchgeleitet. Aus dem Rückstand werden Reste Wasser durch Evakuieren bei 110°C auf 20 mbar abgezogen. Die Ausbeute beträgt 961 g Tris-(2-chlor(iso)propyl)-phosphat, das Material ist wasserdar, säurefrei und geruchlos.

Ansprüche

Verfahren zur Herstellung von Phosphorsäure-tris(2-chlor(iso)propyl)ester durch Umsetzung von Phosphoroxychlorid und Propylenoxid in dem Endprodukt als Lösungsmittel, dadurch gekennzeichnet, daß Phosphoroxychlorid und Propylenoxid im Molverhältnis 1,00:3,09 bis 3,50 bei 80-95° C, vorzugsweise bei 80-90° C in Gegenwart von 1,7 bis 2,8x10⁻³ mol Titantetrachlorid pro Mol POCI₈ kontinuierlich umgesetzt werden und die anschließende Aufarbeitung durch aufeinanderfolgende Behandlung mit Säure, gegebenenfalls Wasser, mit Alkali, Wasserwäsche, gegebenenfalls Wasserdampfdestillation und Trocknung erfolgt.



Europäisches Patentamt European Patent Office Office européen des brevets



(1) Veröffentlichungsnummer: 0 398 095 A3

②

EUROPÄISCHE PATENTANMELDUNG

- 21 Anmeldenummer: 90108481.4
- (5) Int CL5: CO7F 9/09

- @ Anmeldetag: 05.05.90
- (a) Priorität: 19.05.89 DE 3916272
- Veröffentlichungstag der Anmeidung: 22.11.90 Patentblatt 90/47
- Benannte Vertragsstaaten: CH DE FR GB IT LI
- Weröffentlichungstag des später veröffentlichten Recharchenberichts: 20.03.91 Patentblatt 91/12
- Anmelder: BAYER AG

W-5090 Leverkusen 1 Bayerwerk(DE)

- Erfinder: Block, Hans-Dieter, Dr. Biesenbach 49 W-5090 Leverkusen 3(DE) Erfinder: Roth, Wilfried Repinghofener Strasse 21 W-5093 Burscheid(DE)
- Verfahren zur Herstellung von Phosphorsäure-tris(2-chlor(Iso)-propyl)estern.
- Die vorliegende Erfindung betrifft ein Verfahren zur Herstellung von Phosphorsäurs-tris(2-chlor(iso)-Propyl) ester durch Umsetzung von Phosphoroxychlorid und Propylenoxid in dem Endprodukt als Lözungsmittel, wobel man Phosphoroxychlorid und Propylenoxid im Molverhältnis 1,00: 3,09 bis 3.25 bei 80-85°C in Gegenwart von 1,7 bis 2,8 10-2 mol Titantetrachlorid kontinuierlich umsetzt und die anschließende Aufbereitung durch aufeinanderfolgende Behandlung mit Säure, gegebenenfalls Wasser, mit Alkali, Wasserwäsche, gegebenenfalls Wasserdampidestillation und Trocknung erfolgt.



Europäisches Patentamt

EUROPÄISCHER RECHERCHENBERICHT

Nummer der Anmeldung

EP 90 10 8481

		GIGE DOKUMENTE			VI ADDITIVATION DE
elmgass)	Kennzelchnung des Dökum der ma	ents mit Angabe, sowelt erforderlich Agebilchen Telle		Betrifft nepruch	KLASSIFIKATION DER ANABLDUNG (Int. CI.S)
D,Y	DE-B-1 290 532 (FARBW * Insgesemt *	ÆRKE HOECHST AG)	1		C 07 F 9/09
Y	DE-A-2 338 138 (FARBW	TERKE HOECHST AG)	1		
	_				
		•			
*	•				¥ ·
				`.	
		·			RECHERCHENTE SACHGEBIETE (INL. CLS)
	•				C 07 F 8/00
				-	
ļ		? .			
	•				
Der	vorllagende Recherchenberlicht wur	de für alle Patentansprüche eretelH			
	Recharchanort	Abschkusdatum dar Rech	rche		Prüler
	Den Haag	19 Dezember 90			BESLIER L.M.
Y: vo	KATEGORIE DER GENANNTEN I on besonderer Bedeutung allein be on besonderer Bedeutung in Varbunderen Veröffentlichting derselben schnologischer Kindergrund	strachtet ndung mil einer i Kategorie	nach dem i D: in der Anm L: aus anders	Anmeldeda eldung ang m Gründen	ent, das jedoch erst am oder tum veröffentlicht worden ist peführtes Dokument angeführtes Dokument
Օ: Ո P: Ջ	ichtschrilliche Offenbarung vischenfileratur er Erfindung zugrunde liegende Th		&: Mitglied de übereinstit	r gleichen nmendes D	Patentiamilie. okument

This Page is Inserted by IFW Indexing and Scanning Operations and is not part of the Official Record

BEST AVAILABLE IMAGES

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images include but are not limited to the items checked:

BLACK BORDERS

IMAGE CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES

FADED TEXT OR DRAWING

BLURRED OR ILLEGIBLE TEXT OR DRAWING

SKEWED/SLANTED IMAGES

COLOR OR BLACK AND WHITE PHOTOGRAPHS

GRAY SCALE DOCUMENTS

LINES OR MARKS ON ORIGINAL DOCUMENT

REFERENCE(S) OR EXHIBIT(S) SUBMITTED ARE POOR QUALITY

IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

☐ OTHER:

As rescanning these documents will not correct the image problems checked, please do not report these problems to the IFW Image Problem Mailbox.